m 特許出願公開

②公開特許公報(A) 平2-493

DInt. Cl. 5 C 12 P 21/08 A 51 K 39/395 C 12 N

庁内整理番号 識別記号 6712-4B

@公開 平成2年(1990)1月5日

R 8829-4C

> C 12 N 5/00 8515--4B 寒杏濤求 未請求 請求項の数 4 (全7頁)

績製された IgM 50発明の名称

> 類 昭63---197281 @#

顧 昭63(1988) 8月9日

@1987年8月10日@米国(US)@083136 優先権主張

アメリカ合衆国カリフオルニア州94547 ハーキュレス・ ジョージ・ダブ 危発 明 者 ゴールデンロッド 154

アメリカ合衆国カリフォルニア州94707 ケンジントン・ ゴータム・ミトラ 危樂 明 若 カウバーアベニュー 40

アメリカ合衆国カリフオルニア州94701バークレイ・フオ の出 顕 人 マイルス・インコーボ ースアンドバーカーストリーツ・ビーオーボツクス 1986 レーテツド

弁理士 小田島 平吉 面代 遻 人

283

: 発明の名称

締製されたigM

2 解許請求の窮題

})実質的に随粋な且つ安定化された1sM抗体 减裂物。

2)治療用として適当な1gM抗体を含む実質的 に純粋な且つ安定化されたモノクローナル抗体器

3)治療用として適当であり、実質的に純粋な 且つ安定化されたモノクローナル旅体報酬であっ て、顕展期がIsM型の抗プソイドモナス・アエ ルギノーザ (P seudononas aeruginosa) 抗体か ら成る斑蝥物。

4)約93重量%以上の純度を有し、核酸の含 後が18811 ** 当たり約200pg 以下である1 SM型のモノクローナル抗体から成る高度に純粋 なモノクローナル抗体調製物。

3 発明の辞跡な説明

本強明の技術的背景

本発明の関連分野:本発明は一般的に高度に接替 された免疫グロブリンに関し、特に事実上複額を 含まないⅠg減クラスの高度に精製された免疫リ ロブリンに関している。

接来技術:IsMは人間に見出だされる約7%の免 慶グロブリンを含む網知の195免疫グロブリン である。「aM抗棒は少なくとも5の抗体額を育 するといわれており、急疫応答反応において最も 単編に発生する抗体である。 1gM抗体は特に維 薬の燃発を防除する点で強めて有効な傾向がある が、生体内では約5日間という比較的級い半減期 を有している。更にleM旅客は不安定であり、 安定化することが比較的困難で、純粋の形器にお いては特に困難である。

血漿から誘導された 1gM、及びごく最近はモ ノクローナル(gMについて、各種の精製方式が 示唆されている。血漿から酵準された!gMの場 合は、コーン(Cohn)分類用として知られるもの から比較的濃厚な!sMを得るために、アルコー ル分務技術を使用できることが | 9 4 6 年代から

による粉製(取)投与に適した濃縮(aMを製造す るたわのベータープロブリオラクトン(2 - prop (inizations) の使用に関連した米伽特許第4.3 18.902号(及び引用文献)を参照されたい。 でにミウラ(Miura)等のヨーロッパ特許出版EP 0 終 0 , 6 3 8 , 6 6 7 号(I a M の ア シル 化)を参 斑エれたい、又一般にアルカリ性の日でイオン交 疫機器を用いる免疫血液グロブリンの開製に関す る ズッフィー(Zuifi)の米国特許第4.272.5 2 ! 労を参照されたい。他の「gM精製又は調整 技術はU. サグ(Sugg)等、Vox Sang. 36; 25-28(1979);M. >91>11-16 te inbach) % . Presertive Sinchemistry. 3 (4), 363-373(1973) BUA. 747 キマン(Wichman)等、Biochem、Biophys. Act a、490:383-89(1977)により酵示さ れている。(aM型の特殊なモノクローナル抗体 を製造する技術はワンズ(Wands)等による米級特 幹据4、271、145号に示されている。高アフィ ノクローナル抗体は現在体證鑑ハイブリッド(son 124号参照)、EBV形質転換網路を用いて [M

知られていた。例えばW. ステファン(Siephan)

エナィ(gM 次体を用いる特殊な免疫制定法は、ワンズ等の名前で発表された臨期特別出期公開 8 2 / 0 1 0 7 2 に記載されている。又 1 . A . ザンブソン(S sapaca)等、J . J manunc . Met 5. 5 9、9 - 1 5 次(1 9 8 4) 5 参照されたい。各版されたい。各の技術的理由から、企業から由来した1 gM の ではいる最高の能能は J gM として約9 0 重量等でいる最高の能能は J gM をして約9 0 重量等である。又こうした血漿から自来した1 gM の 碳酸合量は、 J gM がヒトの血炎を原料として許等されているので、一般に重大な弱心率ではなかった。血漿から由来した1 gM の一般的な液度含量は 1 gm 当たり約1 ng ないし 1 0 μg の 顕微にあると変われている。

カーラー(Kā hier)及びミルスタイン(Milste in)による"Continuous Culturs of Fused Ceils Secretius Antibudy of Predet ornined Specificity"、Nature, 256:49 5-497(1975)の発行以来、モノクローナ 本情体の影響は簡単となった。所与の解析性のモ

atic call hybrid)を用いて(例えば日、コプロ ウスキー(Koprowski)等の米額特許第4,172, . ロストローム(Lostros)の米湖特許第4.4 4 6.465号参照]、二種の方法の根み合わせに より又は認知の質気験会により日常的に製造され ている。!gG及びlgMクラスの両者のモノクロ - ナルは製造され、補製され且つ特性分析が行な われている。かような!sM製剤はD.ナウ(Nau)、 B lochronatography, 1, No. 1, 83-84 ※(組織総務からの観賞95%の1sM):M.フィ シナー(Fishner)、米頭特許第4,604,235 対(マフスの複本[asciter fluid]からの観度9 8%のigMであり、事実上総枠な抗体と特性失 定された); 1、 R. ワンズ(Wands)等、薄原特許 出額公開82/51972(診断用の高アフィニ ティミvMモノクローナル抗体であり、上記に引 用された);S. バーチール(Burchiel)等、J. launo. Meth. 69, 33頁1984年(マウ

スの機水から模製されたiaG); I. デシャングス(Deschapps)や、Anai、Bioches、147、45: 沢、1985年(マウスの度水からのiaG); 及びエ・ブルックス(Brooks)等、Aser. Lab.
10月号、1985年(マウス及びヒトのlag及びIMの検製のためのヒドロキンアパライトの利用)により記載されている。モノクローナルを解析にして得られたJaMを検製するためた多くの努力が払われたが、今日までのIaMの最高の鍵度は約95%であるに上記のナクの報告を参照)。
P. アエルボアーザ (C-agragina)に対する

モノタローナルIgMの製造は開示されており、
IgMはとトのリンパ原環像(iyephoblasicid)網 機構要から頻響され、及びDEAEセファセル(Sephacel)がIgMの最初の機能に使用された。 0.05ないしの.5 μs / 電の調度を持ったIgMの配配上許容できる事業需要は援助であるが、
IgM製品の相対的調度又はその私方については 同もデータが与えられていない。

幽漿から由来した i gM の接換含量は重異な関

心を抱いていないが、モノクローナル1 cMの数 放金量は、具質(とト以外)の核酸が非様の的に投 分された製品を達じて人間に導入される危険の可 報 がれるために、後のて重要である。使って解 製されまつ。機能を作と1 c が製品を得ることが顕 ましいことに加えて、全く又は粉んど核酸を含ま ないような製品を得ることも要望されるところで ある。本発別を寄は加工工程及び貯棄条件を住業 度く管理することにより、かような製品が構造可 使用で、且つ安定化さるとができることを新しく 比出だした。本発別者等の高度に構製された1 c Mの評組は下配に影響される。

本発明の限示は98重な代以上の観度及び18 M1 y 然たり約200ps以下の複数含量を有 する1s以抗体化から成る、異常的に純粋で実定化 されたis以抗体化症的に関する。好需な具体化 においては、1sMの純度は98重量別より6大 、一、微能含量1sM1 y 為たり約4ps 程度の はそれより低く、且つ場類は安定列としてNaCi

本発明の要約

安定化された [z M "という要現は、約9 R 乗番% 以上の純燉を育する!※M抗体及び核酵会量が!。 Mi se 当たり約200pg 以下である LeM W 郊を称する。"安定化されたlgM製剤"とは、少 なくとももケ月の期間にわたってサイズ・エクス クルージェン・クロマトグラフィーによって選定 された分子並分布における変化が1 8 % 以内(+ 又は一)(例えばファルマシア(Pharmacia)FPL こースペロースの5のピーク面積)である解別を 窓珠する。 isM 旅体は生理学的に活件(免疫結合 体を形成する能力がある)であり、NaCi、アル ブミン又はアミノ酸のような適当な安定化弱の存 在において、約4ないし1 g の範囲のp H に保つ ことにより安定化される。核難含量の低いことは、 核酸液の短折によらず、1gM製剤の折似的な均 一注を得るために留ましいが、異質値(動物起車 又は人間の維助であっても、例えばFRV形質転 換によって選伝的に変質したもの)からの複雑が 存在しないか又は殆んど存在しないことを保証す ることが主要であるので、培養液(例えばハイブ

及びアルブミンの存在において、物名ないし』の の範囲のpH、好源にはpH的名にほつことによっ 実定化される。上記の特性を対する代差ので 類はエグソイドモナス・アエルギノーザ(P、 2stu を 1motal 神師の決談に見出だされる血清酸決策以 子に特異的な一種又は多種の1 mM 状体を含んで いる。 新剤は一種又は多種のクローンから得られる も1 m 状体を含んでおり、P、アエルギノーザ の感染を治療するのに有用であることか見出され なことを整度している。 新剤はモノフローナル状 体顔を相乗し、モノタローナル抗体を収穫し、次 いて収穫された試体をイオン交換調度及びサイズ・ エクスクルージェン・(site avolution)クロマ トグラフィーが含まれる住業等(関節された一項 の動態工程により地震することにより得ることが できる。

特定な態態

本語示の非常に重要な整様は、本発明の1gM 解解の全体的な純素、安定性及び核酸の総合量で ある。本文で用いられるような"家質的に飲料で

リドーマ又は形質転換細胞の)から得られる如何なる IzM生変物においても主質的に質ましいことである。

下記の実施例は返便の血液型の グソイドモナス・ アエルギノーザ 細胞に特美的な事実上規序を且つ 安定化された 1 gM を示している。 本海明金等が 構製し実定化することができた 1 gM 状体は下配 のA、T、C、C、クローンからを成したもので ある:系統6 F J I、フィッシャー・タイプ(F is her Type) 2、A、T、C、C、アウセション(A ccssion) No、C R L 8 5 6 2、ライン 5 G 2、 フィッシャー・タイプ 6、A、T、C、C、アク セシェンNo、C R L 8 7 9 7、 及びライン 1 3 C 1、フィッシャー・タイプ 5、A、T、C、C、アク センェンNo、C R L 8 7 9 7、 及びライン 1 3 C 1、フィッシャー・タイプ 5、A、T、C、C、アク

材料及び方生

男笼倒 1

ッパン 6 F l i 、A. T. C. C. アクセションNo. CRL 8 5 5 2 の梱剤はフィッシャー・ タイソ 2 の<u>ブソイドモナス・アエルギノーザ</u>に特 約6なクラスMのモノクローナル版券生業する ヒトのリンパ戸球棚船である。このラインはヒト の血溝アルブミン、インシュリン及びトランスフム リンを油加したハナ・バイオロジラズ(Hana Biologics)液ら市増業店の残合物中で生育させた。 必着用は厚棒式タンクであった。

上記の恋量数から得られた 5 0 my / 2 1 gM の写演4 0 2 を、 0.2 μm フィルター(ミクロゲン [Microgen])を通じて評遇した。提談は10 0.0 D 3 の分子量を遊断するタンジエンシナル・フロー・ノンブラン (tangantial flow sestrane: i 1 ポア [Millipore])を用かて 1 c に換節した。 海陽物を5 でに冷却し、pH 7.4 に調節した。 1 0 0 p の P E G を確加し、1 時間便停した。 酸酸 6 1 0.0 0 x ar 3 0 分間違心分離した。 北渡を捨て、沈殿を - 3 5 ℃で機能した。 北坡 6 1 c の数面硬(0.0 5 M トリス、0.

0.05M トリス、0.01M グリンン、pH 8.0)と始折が現代はまけいで)した。 解版を試施 が選した、一部を決路させ、80時間サイクル(-40℃で10時間、-20℃で20時間、-0℃ 20時間、20℃で10時間及び37℃で20 時間)で収載破過した。

無限取率は30-35%である。概は50で1 年以上比較を起こすことなく透明のままであった。 域地電域にた生成物は自由で、本で3分間以内に 再減波される。SDS-ポリアクリルアミドゲル 変気接動(PAGE)放及びファルマシアドPLC ーセファロース6によれば、軽度は98%よりも 大である。ハイブリダイゼーション・プローブ製 鉄近による核積含量は67ピコグラム/mgls

実施課 2

ライン 5 G 2、A、T、C、C、アクセション No. C R L 8 7 B 7 の構動はフィッシャー、タ イグ 5 の ブソイドモナス・アエルギノーブに特異 的なクラス別のモノクローナル技能を生産すると **GRM NaCi**、oH 8 , G)中に再分散させた。A Hを4.5に低下させた。解液を10.000×x で30分間達心分離し、沈頼を路楽した。上澄液 のp日を再度8、6に講節した。症状を顕衡後(3・ 85M F#X, 8.08M NaC1, 2%F7 イーン[Treen]、pH 8 . 0)と平衡させた! まの DEAE-ETTO-A 77-Ab. 70-(F ast - Flow)(ファルマシア)の除イオン交換カラ ムに吸着させた。 1 gMを緩衝線(0.05 Mトリ ス、1.0 M NaCl、pH 8.0)で直線的勾配に より貯蔵をせた。溶整液を160、800分子量 酸上で遷縮し0.5 a とした。適適物を維新版() .OM NaCI, 0.05M FUX, 0.01M グリシン、pH 8 . 0)と平衡させたセファロー スCL-目目のサイズ・エクスクルージョン、カ ラム(ファルマシア)上で分別した。 igM 熔器板 仕らせであった。

トのリンパ芽球細数である。このラインは実践情 1 のラインと事実上同一の技法により返発させた。 最初の0.2 ps が渡を5月4.0に開節し、2 と関係な技能により最終生成的まで保等した。上 記様作後、指表の5月を中性に再調節し、各工程 を更に離綻した(例えば繊粉等)。しかし、常質度 の容質は当0 sp / 2 で 1 6 2 であり、億の管 後 6 これに比例して窓のた。 後時配合物の後勤度 は 0.15 M Nacl、0.01 M グリシン、p 日 8 3 であった。

集積収率は30-35%である。板は50でも 分月以上附降を起こすことなく透明のままであっ た、破積を強した生成物は自己で、水で35%で 内に再模成される。SDS-ポリアクリルアミド ケル電気地動(PAGE)放及びファルマケアド しこ-セファロース8によれば、軽変は98%よ りも大である。ハイブリダイゼーション・プロー が軽数による板前食は8.5ピコグラム/ sp 1.6M以下である。

実施例 3

9 イン | 3 C | 、A . T . C . C . No. 8 7 9 5 の組粉はフィッシャー・タイプ 5 カ<u>アソイド ナナス・フェルギノーザ</u>に特異的なクラスMのセ ノクローナルは体を生産するヒトのリンパ芽疎縮 然である。このタインは実施列1のインと事実 上岡一の収扱により成長させた。

特徴級を実施例1のタインと事実上同一の技典 により最終生成物まで構築した。しかし、精養成 の存款は100 mp/まで10 c であり、他の 存債もこれに比例して定めた。最長配合物の嫌 版は6.15 M NaCi, 0.01 M グリシン、 ak8.0であった。

常額収率は30~35%である。限は50で6 作月以上沈殿を超ごすことなく週間のままであっ た。減結発張した主波物は白色で、水で3分間以 内に再構成される。SDS~ポリアクリルアミド ゲル電気除動法及びファルマンドPLC~セファ ロースちによれば、映成は38%よりも大である。 ハイブリダイゼーション・プローブ鉄数による

- 」、実質的に純粋な且つ安定化された「aM抗 体製剤。
- 2. 約§8盆最%以上の純素を有するヒトTg M液体から定る上記1に記載の製剤。
- 3. 接触の盛が18M i mg 当たり約209 pg 以下である上記2に記載の製剤。
- 4. 核類の量がigM 1 xg 当たり約10 pg 以下である主記3に記載の製剤。
- 5. 級酸の激が f s M i mg 当たり約4 pg 以 下である上記3に記載の製剤。
 - 6.治療用に適した上配しに記載の製剤。

数の製料。

- ? . 適当な政形剤を含む上記名に記載の製剤。
- 8. 安定社会の進及び後白質を含む上配7に配
- 9. 約4ないし約10の範囲のpHを有する上記3に窓載の数形。
-) 6. 約7ないし約3の範囲のpHを育する上 第9に記載の製剤。
- 11. 治療用として適当な1gM抗体を含む実質的に純粋な量つ安定化されたモノクローナル核

核酸含量は 8.5 ピログラム/ sg lgM以下であ

本発明者等の一般的方法は版付護衛中に努努的 に示してある。

最終生成物

高純産の生成物が、好運にはNeCi、アルブミン、アミノ解又は炭水化物の存在において、 5 . 0 l mg / mg ないし50 mg / mg の転懸の設度及び4ないし10の範囲のpHに調整することにより安定化できることが見出だされた。 最終生成的は破故(上記のような)扱いは凌遠乾燥され、 都乗性割を不勝後化するための新加の方数で処理された6のでかってもよい。

上記の請示が多えられた以上、この分野の熟練 若には種々な変化性があり得ることが表示されよ う。 従って請示された木是明の副団は特許課章の 翻聞によってのふ新版されることを整理するもの むわる。

本発明の主なる特徴及び実施原様は以下の送り である。

(6. SS 201 .

- 12.約98萬盤%以上の純変の抗体を有する ヒト1gM抗体から収る上記!;に記載の製剤。
- 13. 核酸の量が12M抗体1 ms 単たり約2 00pg 以下である上記12に影数の軽減。
- 14、複数の量が18M抗体1 =2 当たり約1 9 pg 以下である上記13に記数の製料。
- 15. 接種の量が1gM抗体1 ag 並たり約4 pg 以下である上記13に配載の製剤。
- 16. 適当な繁形所を含む上記(うに記載の等
- 17. 安定化量のヒト血液アルブミンを含む上 駅16に配敷の製剤。
- 18.約4ないし約10の範疇のs只を育する 水粧液の形態にある上記17に記載の発展。
- 19. 約7ないし約9の範囲のpHを有する止 記18に記載の製剤。
- 20. 統体が需果性のグラム酸性変生物に見出 だされる披原に特異的である上記19に記載の製 額。

- 2: A設用として適当であり、実質的に純粋 な立つ安定化されたモノクローナル抗体製料であっ て、誤製剤が1sM型の抗<u>ブソイドモナス・アエ</u> ルギノーザ抗体から成ること。
- 22. 板部の含量が1sM; ap 当たり約20 0 pg 以下である上記21に記載の製剤。
- 23. 接触の含量が [gM] as 当たりわ 10 ps 以下である上記 2 2 に記載の製剤。
- 2.4、複数の含量が1gM抗体1 mg 当たり的 4.pg 以下である上記2.3に記載の製剤。
- 25.少なくとも二種のフィッシャー血源型抗 原に特異的である抗体から成る上記24に記載の 凝形。
- 2 S. フェッンセー血液型抗薬に特異的である 気体から減る上記 2 Sに記載の製剤。
- 2 ?、安定化量のヒト血清アルブミンを含む上 記 2 6 に記載の製酵。
- 記26に記載の製剤。
 28.約4ないし約10の範囲のpHを育する
 水溶液の影響にある上記27に記載の製剤。
 - 2.9.約7ないし約9の範囲のcHを有する上

28 .

- 3 8、フィッシャー血清製物源に特異的である 液体がある上記37に記載の製剤。
- 39. 安窓化量のヒト血清アルブミンを含む上記38に記載の藝剤。
- 4 0. 宏定化量の炭水化物を含む上配38に記載の製剤。
- 41. 約4ないし約10の範囲のpHを有する 水溶液の形態にある上記38に記載の製剤。
- 42、約7ないし約9の範囲のpHを有する上記41に記載の製剤。
- 43. 炭水化物がデキストロース、スクロース 及びフルトースから選択される上記38に記載の 製部。
- 44、約4ないし約10の範囲のpH、約0ないしちま度等のセト曲両アルブミン、約0ないし 10%のマルトース、約0.0ないし0.5 Mの N ac 1及び約0ないし0.0 3 Mのグリシンを有 する水母板の影響にある上記38に記載の無料。
 - 45. 下記の知方:5 mg / mgの 1 mM;5 mg

記28に記載の軽照。

- 39.1gMを安定化するのに充分な業の炭木 化物を含む上記28に記載の製剤。
- 3!.約98重量%以上の制度を有し、根酸の含量が1sM! sg 端たり約260 ps 以下である1sM類のモノクローナル抗体から嵌る高度に維持なモノクローナル抗体動詞。
- 32、核酸の含量が1sM | *2 当たり約10 py 以下である上記3 | に記載の新剤。
- 33. 核酸の含量が18M抗体! as 当たり的 4ps 以下である上配32に記載の製剤。
- 34、約99度最%よりも大きいisM統度を 有する上記32に記載の整理。
- 35、技体が病原性のグラム機性激生物の抗薬 に特異的である上記34に影繁の製料。
- 36. 数体が1gM型の抗<u>プソイドモナス、ア</u> エルギノーザ維護の抗原に特異的である上記35 に記載の製剤。
- 37.少なくとも二種のフィッシャ…血液型抗 限に軽蔑的である核体があると訳36に熟慮の製

/ atのアルブミン; 0.15 MのNaCl: 0.01 Mのグリシン;を有し、且つnH約8.0の光格膜の形態にある上記44に配業の製料。

4 図面の変革な説明

図面は本場示の一具体化例を製造するために使用される一般的心工工程を示すフローティートで ある。全体の工程の内の意々の投資から得られる 使物的な純度の博加及び被減合量の減少も又示さ カエンム-

特許出額人 マイルス・インコーボレーテッド 代 唯 人 弁理士 小田島 平 吉